This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

09/674496

422 Rec'd PCT/PTO 1 3 NOV 2000

.DOCKET NO.: 199463US0XPCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

- IN RE APPLICATION OF: Bernard DELOBEL, et al.

SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/FR99/01085

INTERNATIONAL FILING DATE: 07 May 1999

FOR: USE OF POLYPEPTIDE DERIVED FROM A PA1b LEGUME ALBUMEN AS

INSECTICIDE

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

C	O	T	N	Т	R	V
·	v	U	14	1	1	I

APPLICATION NO.

DAY/MONTH/YEAR

FRANCE

98/05877

11 May 1998

A certified copy of the corresponding Convention application(s) was submitted to the International Bureau in PCT Application No. **PCT/FR99/01085.** Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

22850

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618 Surinder Sachar

brunch Sorbar

Registration No. 34,423

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 1/97) THIS PAGE BLANK (USPTO)





FR991081

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

REC'D 16 JUN 1999
WIPO PCT

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 3 1 MAI 1999

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE 26 bis, rue de Saint Petersbour 75800 PARIS Cédex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Code de la pro-

REQUÊTE

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

VIALLE-PRESLES Marie-José (N° 93-2009)

Confirmation	d'un	dépôt	par	télécopie	

priété intellectuelle-Livre VI	N° 55 -1328
EN DÉLIVRANCE	

Réservé à l'INPI				
DATE DE REMISE DES PIÈCES	1 Nom et adresse du demandeur ou du mandataire à qui la correspondance doit être adressée			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL O - O R O S R 7 7 -	CABINET ORES			
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT 45	6 avenue de Messine			
DATE DE DÉPÔT JJ. 05.98	75008 PARIS FRANCE			
2 DEMANDE Nature du titre de propriété industrielle].			
X prevet d'invention demande divisionnaire demande initiale	n ³ du pouvoir permanent références du correscondant telephone MJPsdt539/82 01.45.62.75.00			
certificat d'utilité transformation d'une demande de brevet europeen brevet d'invention	certificat d'utilité n° date			
Établissement du rapport de recherche diffère X immediat				
Le demandeur, personne physique, requiert le paiement achelonne de la redevance	oui non			
Titre de l'invention (200 caractères maximum)				
UTILISATION D'UN POLYPEPTIDE DE LEGUMINEUSE COMME INSECTICIDE	RIVE D'UNE ALBUMINE PA15 DE			
3 DEMANDEUR (S) nº SIREN code APE-NAF				
Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination	Forme juridique			
1/ INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRON	OMIQUE			
2/ INSTITUT NATIONAL DES SCIENCES APPLIQUE	ES DE LYON			
Nationalité (s) 1/ et 2/ FRANCAISE				
Adresse (s) complète (s)	Pays			
1/ 147 rue de l'Université 75341 PARIS CED				
2/ 20 avenue Albert Einstein 69621 VILLEUR	BANNE FRANCE uffisance de place, poursuivre sur papier libre			
	Si la reponse est non, fournir une désignation séparee			
5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES requise pour la 1ère fois	requise anterieurement au dépôt ; joindre copie de la décision d'admission			
6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'U pays d'origine numéro	UNE DEMANDE ANTÉRIEURE date de dépôt nature de la demande			
	•			
7 DIVISIONS antérieure à la présente demande n° da	ate n° date			
8 SIGNATURE DU DENANDEUR OU DU MANDATAIRE SIGNATUR	RE DU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTION SIGNATURE APRÈS ENREGISTREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI			
(nom et qualité du signataire - h° d'inscription)				

BA 540 A/151196 H



- DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DEPARTEMENT DES BREVETS26bis, rue de Saint-Pétersbourg.

MJPcb539/82FR

75800 Paris Cédex 08 Tél.: 01 53 04 53 04 - Télécopie: 01 42 93 59 30 98 05877

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

TITRE DE L'INVENTION:

UTILISATION D'UN POLYPEPTIDE DERIVE D'UNE ALBUMINE PA1b DE LEGUMINEUSE COMME INSECTICIDE

LE(S) SOUSSIGNÉ(S)

CABINET ORES 6, avenue de Messine 75008 PARIS

DÉSIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

- DELOBEL Bernard
 37, rue Lakanal
 69100 VILLEURBANNE, FRANCE
- GRENIER Annie
 f, rue des Mésanges
 69680 CHASSIEU, FRANCE
- GUEGUEN Jacques La Croix de la Bauche, Chemin du Bourg 44240 LA CHAPELLE SUR ERDRE, FRANCE
- FERRASSON Eric 8, rue Samuel de Champlain 44300 NANTES, FRANCE
- MBAILAO Mbaiguinam FSEA, BP 1027 N'DJAMENA, TCHAD

NOTA: A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) da was de la signature (s) da was de la signature Paris, le 5 mai 1999

M.-J. VIALLE-PRESLES (n° 93-2009)

UTILISATION D'UN POLYPEPTIDE DERIVE D'UNE ALBUMINE PA1b DE LEGUMINEUSE COMME INSECTICIDE

La présente invention concerne des protéines insecticides et leur utilisation pour la protection des plantes, et en particulier des céréales, de leurs graines et des produits dérivés de celles-ci contre les insectes ravageurs.

Des insectes ravageurs des graines de céréales se rencontrent dans différentes familles, en particulier Lépidoptères Coléoptères, des et des parmi les Coléoptères, citera Chez les on en Homoptères. particulier les charançons des grains (Sitophilus oryzae, zeamais, Sitophilus granarius), ainsi que Sitophilus Rhyzopertha dominica, Trogoderma Tenebrio spp., Tribolium confusum. Chez les Lépidoptères, on citera en particulier Sitotroga cerealella et Ephestia kuehniella.

10

15

20

25

30

35

Les ravageurs de graines de céréales récoltes les principaux ennemis des attaquent au champ (au moins dans les régions chaudes), et surtout dans les silos de conservation ; ils peuvent également attaquer les produits transformés dérivés de céréales (par exemple farines, semoules, etc.) Ces insectes causent des dégâts très importants chaque année à l'origine de la destruction d'une partie importante (pouvant avoisiner 25%) de la récolte mondiale de céréales récoltées chaque année.

Pour lutter contre ces insectes, différentes méthodes été préconisées. L'utilisation ont (LINDANE®, puis MALATHION® d'insecticides et bromure d'éthylène) est actuellement remise en question, du fait des problèmes posés par la présence de résidus de ces produits dans l'alimentation. En outre, des résistances à ces produits sont apparues chez de nombreux insectes cibles, ce qui rend leur utilisation de moins en moins efficace. Pour remplacer ces insecticides ou limiter leur usage, différentes méthodes ont été proposées

revue, cf par exemple F.H ARTHUR, J. Stored Prod. Res., 32, pp. 293-302, (1996)]. Les plus développées actuellement sont des méthodes physiques, telles que le refroidissement des silos, la conservation sous CO_2 ou sous azote; ces méthodes sont toutefois onéreuses, et leur mise en œuvre, qui nécessite une haute technicité, est délicate; elles ne sont donc pas applicables partout.

Un autre type d'approche, qui fait l'objet de nombreuses recherches, consiste à produire des plantes transgéniques exprimant un ou plusieurs gène(s) leur conférant une résistance contre l'attaque des insectes. Cependant, cette approche nécessite que l'on dispose de gènes appropriés, qui doivent en outre être acceptables à la fois pour l'environnement et par les consommateurs.

10

15

20

35

La plupart des insectes présentent une spécificité alimentaire plus ou moins stricte ; c'est ainsi que les graines de céréales sont attaquées par les charançons des grains (Sitophilus oryzae, Sitophilus zeamais, Sitophilus granarius), qui n'attaquent pas les graines de légumineuses ; par contre, d'autres ravageurs, tels que les bruches, attaquent les légumineuses, mais pas les céréales.

travaux précédents de l'équipe Des Inventeurs [DELOBEL et GRENIER, J. Stored Prod. Res., 29, 25 pp. 7-14, (1993)], ont montré que les trois espèces de Sitophilus mentionnées ci-dessus pouvaient se développer sur des châtaignes ou des glands, mais qu'en revanche rapidement elles mouraient sur pois cassés, mortalité étant consécutive à la consommation des pois 30 par ces charançons.

Les Inventeurs ont entrepris de rechercher la substance toxique responsable de cette mortalité. Il est par ailleurs connu que les légumineuses renferment plusieurs substances entomotoxiques, et qu'il existe chez diverses espèces d'insectes pour lesquelles les

légumineuses sont toxiques, des sous-populations naturelles plus ou moins résistantes à la toxicité des légumineuses.

5

10

15

20

25

30

35

Par exemple, dans le cas des charançons des grains, un test effectué par l'équipe des Inventeurs sur 90 souches d'origines géographiques différentes, a montré que 4 souches appartenant à l'espèce Sitophilus oryzae comportaient des individus capables de survivre sur pois cassés au stade adulte; en revanche, aucune souche possédant cette faculté n'a été mise en évidence chez les espèces Sitophilus zeamais, ou Sitophilus granarius; l'étude du déterminisme génétique de cette résistance a montré que ce caractère est monogénique, récessif et autosomal [GRENIER et al., Heredity, 79, pp. 15-23, (1997)].

Les Inventeurs ont sélectionné une souche de S. oryzae homozygote pour ce gène de résistance, et ont utilisé cette souche pour rechercher la substance toxique vis-à-vis de laquelle se manifestait le mécanisme de résistance codé par ce gène.

Les Inventeurs ont ainsi constaté que cette toxicité était associée aux isoformes d'une protéine, de séquence similaire à celle de l'albumine de pois PA1b décrite par HIGGINS et al., [J. Biol. Chem., 261(24), pp. 11124-11130, (1986)], et présentant une forte similitude (65% d'identité) avec la leginsuline de soja [WATANABE et al., Eur. J. Biochem., 15, pp. 224:1-167-72, (1994)]. Aucune propriété entomotoxique n'avait jusqu'à présent été associée à la protéine PA1b, à la leginsuline ou à d'autres protéines homologues.

L'alignement de la séquence de l'une des isoformes de la protéine purifiée par les Inventeurs, avec celles de la protéine PA1b de pois, publiée par HIGGINS et al. et de la leginsuline de soja publiée par WATANABE et al., est représentée sur la Figure 7. Ces 3

séquences comportent en particulier 6 résidus cystéines occupant des positions conservées.

La présente invention a pour objet l'utilisation en tant qu'insecticide, d'un polypeptide comprenant une séquence répondant à la formule générale (I) suivante :

$X_1CX_2CX_3CX_4CX_5CX_6CX_7$ (I)

dans laquelle C représente un résidu cystéine, X_1 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 10 acides aminés, X_2 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 5 acides aminés, X_3 représente une séquence de 4 à 10 acides aminés, X_4 représente une séquence de 3 à 10 acides aminés, X_5 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 4 acides aminés, X_6 représente une séquence de 7 à 15 acides aminés, X_7 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 10 acides aminés.

De préférence, X_1 représente un dipeptide, X_2 représente un tripeptide, X_3 représente un heptapeptide, X_4 représente un tétrapeptide, X_5 représente un acide aminé, X_6 représente un nonapeptide, et X_7 représente un pentapeptide.

Avantageusement:

10

15

20

- X_1 répond à la séquence y_1y_2 dans laquelle y_1 et y_2 représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, ou bien y_1 représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, et y_2 représente l'acide glutamique ou l'acide aspartique; et/ou
- 30 X_2 répond à la séquence $y_3y_4y_5$ dans laquelle représente la glutamine ou l'asparagine, et y4 représentent chacun un acide aminé choisi sérine, la glycine, la thréonine, l'alanine, la la leucine, l'isoleucine, et la méthionine; valine, et/ou 35

- X₃ répond à la séquence y₆y₇y₈y₉y₁₀y₁₁y₁₂ dans laquelle y₆ représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, y₇, y₁₁, et y₁₂ représentent chacun la proline, y₈ représente un acide aminé choisi parmi la phénylalanine, le tryptophane, et la tyrosine, y₉ représente l'acide aspartique ou l'acide glutamique, y₁₀ représente un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine; et/ou
- X₄ répond à la séquence y₁₃y₁₄y₁₅y₁₆, dans laquelle y₁₃, y₁₄, y₁₅, y₁₆, représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, ou bien y₁₄ représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, y₁₃ et y₁₅ représentent chacun un acide aminé basique, et y₁₆ représente l'acide aspartique ou l'acide glutamique; et/ou
 - X_5 représente un acide aminé basique ; et/ou

la tyrosine ; et/ou

- X_6 répond à la séquence $y_{17}y_{18}y_{19}y_{20}y_{21}y_{22}y_{23}y_{24}y_{25}$, 20 laquelle y_{17} , y_{19} , y_{21} , et y_{23} représentent chacun un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine, y₁₈ représente la proline, y₂₀ et y₂₄ chacun un acide choisi représentent aminé l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, y₂₂ représente un acide aminé choisi parmi la valine, la 25 leucine, l'isoleucine, la méthionine, la phénylalanine, le tryptophane, et la tyrosine, et y_{25} représente un acide aminé choisi parmi la phénylalanine, le tryptophane, et
- X₇ répond à la séquence y₂₆y₂₇y₂₈y₂₉y₃₀ dans laquelle y₂₆ représente un acide aminé basique, ou un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine, y₂₇ représente l'asparagine ou la glutamine ou un acide aminé basique, y₂₈ représente la proline, et y₂₉ et y₃₀ représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine.

Selon un mode de mise en oeuvre préféré de la présente invention, le polypeptide utilisé comme insecticide présente au moins 40%, de préférence au moins 60% d'homologie avec une quelconque des isoformes d'une albumine PA1b.

5

10

15

20

25

30

Au sens de la présente invention, on entend par : « albumine PA1b » non seulement toute isoforme de la protéine PA1b de pois, mais également toute protéine de la même famille présente chez d'autres plantes, notamment des légumineuses, ou des Méliacées, telles que Khaya senegalensis.

Des polypeptides utilisables conformément à l'invention, peuvent être des polypeptides naturels, par exemple les leginsulines de légumineuses, telle que la leginsuline de soja décrite par WATANABE et al. ; il peut s'agir également de polypeptides artificiels dont la séquence est dérivée de celle d'une PA1b par l'addition, délétion, substitution d'un ou la petit d'acides aminés. On peut par exemple utiliser des polypeptides comprenant une séquence répondant à la formule générale (I), ou une portion de celle-ci impliquée dans l'activité correspondant à la région insecticide. Ce peptide actif peut éventuellement être fusionné à extrémité N-terminale et/ou son extrémité C-terminale avec une autre séquence peptidique.

Ces polypeptides peuvent être obtenus par les méthodes classiques, connues en elles-mêmes, par exemple par synthèse peptidique, ou par génie génétique, en exprimant, dans une cellule-hôte appropriée une séquence codant pour le polypeptide souhaité. Ils peuvent également, dans le cas des polypeptides naturels, tels que la PAIb et la leginsuline, être purifiés à partir de graines de plantes telles que des légumineuses ou des Méliacées.

Conformément à l'invention, les polypeptides comprenant une séquence de formule générale (I) peuvent

être utilisés en tant que seul principe actif d'un insecticide, ou bien associés à un ou plusieurs autres principes actifs. Ils peuvent être utilisés particulier, pour lutter contre les insectes ravageurs des graines de céréales, et également contre des insectes phytophages, tels que les lépidoptères Mamestra brassicae ou Ostrinia nubilalis ou les coléoptères Chrysomélidae cochleariae Curculionidae Phaedon ou Anthonomus grandis ou contre des Insectes phloemophages tels que les pucerons.

En outre, les Inventeurs ont constaté que la protéine PAlb conservait son activité insecticide pendant plusieurs années dans les graines sèches, et que cette activité n'était pas affectée par un chauffage à 100°C.

10

15

20

25

30

35

D'autre part, cette protéine n'est pas toxique pour l'homme ou les animaux supérieurs; elle est présente dans les légumineuses qui font partie de leur alimentation habituelles.

Les polypeptides de séquence générale (I), sont particulièrement bien adaptés pour la protection, en particulier pendant le stockage, des graines, des farines, ou des produits transformés qui en sont dérivés.

Pour la mise en œuvre de la présente invention, la concentration du polypeptide séquence (I) au niveau du produit à protéger (plante, graines, ou produits dérivés) est généralement de 10µM à 100mM/kg, et avantageusement de 50µM à 10mM/kg.

Selon un mode de mise en oeuvre préféré de la présente invention, on traite le produit à protéger avec une préparation comprenant ledit polypeptide. Celui-ci par exemple être sous forme d'une préparation d'une fraction purifiée ou enrichie, qui peuvent notamment être obtenues à partir de graines de plantes produisant naturellement ledit polypeptide, ou bien à partir de cultures de cellules exprimant un gène codant pour ce polypeptide.

Selon un autre mode de mise en oeuvre préféré de la présente invention, on produit une plante transgénique, transformée par au moins un gène codant pour ledit polypeptide, et exprimant ce dernier dans au moins un de ses tissus ou organes.

5

10

15

20

25

La présente invention englobe également les plantes transgéniques produites de la sorte; avantageusement, lesdites plantes sont des céréales.

Ces plantes peuvent être obtenues par les techniques habituelles de transgénèse végétale, qui sont connues en elles-mêmes.

Il est ainsi possible d'obtenir dans plante une expression ubiquitaire et/ou une expression ou une surexpression dans certains tissus ou organes dans exemple les graines) d'un polypeptide de séquence (I), et de ce fait de protéger la plante, ou l'organe concerné, contre les d'insectes pour lesquels ce polypeptide est toxique. particulier, l'expression d'un polypeptide séquence (I) dans les graines permet de protéger cellesci, même après la récolte, ainsi que les farines et les produits transformés obtenus à partir de ces graines.

La présente invention sera mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre qui se réfère à des exemples non-limitatifs, décrivant la purification et illustrant les propriétés insecticides d'une albumine PA1b de légumineuse.

EXEMPLE 1 : MISE EN EVIDENCE DE LA TOXICITE DE DIFERENTES FARINES DE LEGUMINEUSES POUR DES CHARANCONS DES CEREALES

différentes 30 La toxicité de farines de légumineuses a été testée sur des charançons (Sitophilus Les expérimentations ont été effectuées oryzae). parallèle sur des animaux de type sauvage (souche sensible S), et sur des mutants survivant l'alimentation sur pois (souche résistante R).

Les charançons (Sitophilus oryzae) sont élevés en enceinte régulée à 27,5°C et 70% d'humidité relative.

De jeunes adultes âgés d'une semaine sont prélevés dans ces élevages de masse pour les tests. Pour chaque test, des lots de 30 insectes sont mis en expérimentation, et la mortalité journalière est notée.

Des boulettes de farine sont pétries avec de l'eau, mises à sécher 24 h, et utilisées pour l'alimentation des charançons. La farine grise de blé utilisée est complétée avec différentes proportions de farine de légumineuse, tamisée à 0,2 mm d'ouverture de maille.

courbes dose-réponse de mortalité des Les charançons ont été obtenues en utilisant différentes doses de chaque farine à tester. Les résultats sont le programme « Toxicologie » [FEBVAY traités par RAHBÉ, « Toxicologie », un programme pour l'analyse des courbes de mortalité par la méthode des probits MacIntosh, Cahiers Techn. INRA, 27, pp. 77-78 (1991)]. Ce la transformation en Probits des programme utilise mortalités cumulées et détermine l'équation de la courbe de régression et la concentration létale 50%. Ces valeurs sont déterminées après 4 et 7 jours d'exposition.

En outre, pour chaque concentration de farine de pois, les temps létaux 50% (TL50) pour la souche 25 S ont également été calculés. La sensible d'étalonnage ainsi établie permettra de déterminer dans la suite des expérimentations, pour chaque farine ou fraction de farine testée, la concentration équivalente en farine de pois (en % de pois dans le blé). Cette courbe 30 est représentée sur la Figure 1.

Toxicité de la farine de pois :

5

10

15

20

35

La Figure 2 représente la mortalité cumulée pour des adultes de la souche sensible S de *Sitophilus oryzae*, sur pois (♦), et sur blé (□), en fonction du temps d'alimentation en jours. Ces résultats montrent que

les charançons des céréales sont rapidement tués sur pois : en 8 jours, entre 90 et 100% des adultes sont morts.

La Figure 3 représente la mortalité à 6 jours de Sitophilus oryzae pour des boulettes à différentes concentrations de farine de poids ; la souche résistante (R) et la souche sensible (S) sont comparées. La courbe dose/réponse ainsi établie montre que, pour la souche sensible (S) on observe, dès 10% de farine de poids, 70% de mortalité en 6 jours (et 100% en 14 jours). Dans le même temps, la souche résistante (R) n'est pas affectée.

Toxicité de farines d'autres légumineuses :

5

10

15

20

25

30

35

Parmi les graines de légumineuses utilisées en alimentation humaine, 10 ont été testées pour leur action sur les charancons sensibles et résistants.

Des boulettes contenant 80% farine de léqumineuse et 20% de farine de blé ont été utilisées. La Figure 4 illustre la mortalité cumulée des charançons Sitophilus oryzae, souche résistante R () ou souche sensible S (), mesurée après 5 (4 A), 7 (4 B), (4 C) et 20 jours (4 D) d'alimentation sur niébé (Vigna unguiculata) variété blanche (1) et rouge (2), pois de subterranea), lentille (4: terre (3: Vigna esculenta), haricot (5 : Phaseolus vulgaris), mungo (6 : Vigna radiata), adzuki (7 : Vigna angularis), fève (8 : Vicia faba), pois chiche (9 : Cicer arietinum), et lupin (10 : Lupinus albus).

Les résultats montrent qu'à 7 jours toutes les légumineuses sont toxiques pour la souche sensible, même si Vigna subterranea et Cicer arietinum n'ont pas encore tué tous les insectes qui y vivent ; par contre, la souche résistante ne présente pas ou très peu de mortalité. On peut donc en conclure qu'un même mécanisme à l'origine de la toxicité, est présent chez toutes ces légumineuses ; ce mécanisme apparaît en particulier comme

prédominant chez Vigna subterranea, Vigna radiata et Cicer arietinum.

Toutefois, l'examen des mortalités à 14 et 20 jours sur certaines légumineuses, fait apparaître pour la souche résistante une mortalité plus ou moins grande, qu'il faut donc imputer à d'autres mécanismes ; c'est en particulier le cas sur *Phaseolus vulgaris* et sur *Vigna angularis*.

EXEMPLE 2 - PURIFICATION ET IDENTIFICATION DE LA 10 SUBSTANCE RESPONSABLE DE LA TOXICITE CHEZ LE POIS

Préparation d'une fraction protéique enrichie en albumines (SRA1).

La fraction enrichie en albumine est préparée à l'échelle pilote selon le protocole développé par CREVIEU et al. [Nahrung, 40(5), pp. 237-244, (1996)].

La farine de pois (10 kg) est mélangée sous agitation avec 140 litres de tampon acétate (pH 4,9), le mélange est centrifugé à 7500 t/min, le surnageant est soumis à une ultrafiltration sur membrane M5, à une température qui ne dépasse pas 25°C. Le rétentat est soumis à une diafiltration sur la même membrane, le nouveau rétentat est centrifugé à 6000 t/min pendant 20 min et le surnageant lyophilisé. La poudre obtenue (SRA1) qui représente en moyenne 1% de la masse mise en oeuvre au départ, est utilisée pour les purifications ultérieures.

A chaque étape de la purification, la toxicité des différentes fractions est déterminée selon le protocole décrit à l'exemple 1 ci-dessus.

30 Chromatographie d'échange d'anions

5

15

20

25

35

10 g de SRA1 sont mis en suspension dans 100 ml d'une solution de méthanol à 60% et agités 1 heure à 4°C. Après centrifugation (30 min, 9000 g, 4°C) le surnageant est récupéré puis le méthanol présent est éliminé à l'évaporateur rotatif. Le volume est alors

réajusté à 100 ml par de l'eau et un tampon Tris-HC1 1M (pH 8,8) de manière à obtenir une concentration finale de 50 mM en Tris-HC1. Les protéines solubles fractionnées par chromatographie d'échange d'anions sur une colonne (120 x 50 mm) de DEAE SEPHAROSE FAST FLOW. Les protéines adsorbées sont éluées par une concentration de 50% de tampon B (Tris-HC1 50 mM, pH 8,8 ; NaCl 500 mM) tampon A (Tris-HC1 50 mM, pH 8,8). Le d'élution est de 20 ml/min et les fractions collectées ont un volume de 80 ml. Les protéines sont détectées par absorption à 280 nm.

10

15

20

25

30

35

Le chromatogramme est représenté sur la Figure 5. La concentration en tampon B est indiquée par la ligne discontinue. Les fractions de 80 ml correspondant aux pics sont réunies en deux fractions principales, DEAE NA et DEAE 1, indiquées sur le chromatogramme par les lignes horizontales. La fraction non adsorbée (DEAE NA) contient toute la toxicité.

Cette fraction est dialysée 72 heures contre de l'eau puis lyophilisée. On obtient ainsi environ 450 mg de la fraction DEAE NA.

Chromatographie HPLC phase inverse semi-préparative.

La fraction DEAE NA obtenue après chromatographie échangeuse d'anions est fractionnée par chromatographie HPLC phase inverse (RP-HPLC) colonne HYPERSIL (250 x 10,5 mm) remplie de NUCLEOSIL 5 μm 300 Å greffé par une chaîne aliphatique en C18. Pour chaque chromatographie15 mg de protéines sont déposées sur la colonne Le débit d'élution est de 3 ml/min et les protéines sont détectées par absorption à 220 nm. protéines sont éluées par un gradient de tampon B (0,04% d'acide trifluoroacétique dans de l'acétonitrile) dans le mélange A (0,04% d'acide trifluoroacétique dans de l'eau) selon la séquence suivante : t=0 min, 40% de B ; t=5 min, 40% de B ; t=17 min, 48% de B ; t=18 min, 80% de B ; et t=23 min, 80% de B.

Le chromatogramme est illustré par la Figure 6. Le gradient d'acétonitrile est représenté par la ligne discontinue. La toxicité est localisée uniquement au niveau des pics F1 et PT; les fractions correspondant à ces pics qui ont été collectées, sont représentées sur le chromatogramme par des par des traits horizontaux,.

Trente chromatographies successives correspondant à une quantité injectée de 450 mg de DEAE NA ont été effectuées. Les fractions ont été réunies puis lyophilisées après évaporation de l'acétonitrile et de l'acide trifluoroacétique au SPEED VAC. 4 mg de la fraction PT et 5 mg de F1 ont ainsi été obtenues. Ces fractions ont ensuite été analysées par chromatographie HPLC phase inverse (RP-HPLC).

15 Chromatographie HPLC phase inverse

10

20

25

30

35

Le contrôle de la pureté des protéines des fractions F1 et PT est effectué par chromatographie HPLC phase inverse sur une colonne INTERCHROM (250 x 4,6 mm) remplie de NUCLEOSIL 5 μm 100 Å greffé par une chaîne aliphatique en C18. Le débit d'élution est de 1 ml/min et les protéines sont détectées par absorption à 220 nm.

Les protéines sont éluées en 45 minutes par un gradient linéaire de 0 à 50% de mélange B (0,04% d'acide trifluoroacétique dans de l'acétonitrile) dans le mélange A (0,04% d'acide trifluoroacétique dans de l'eau).

Cette analyse montre que la fraction PT ne contient que la protéine toxique PT. La fraction F1 est plus complexe et contient deux polypeptides majeurs.

<u>Caractérisation des protéines présentes dans les</u> <u>fractions PT et F1</u>

Les déterminations de masses ont été réalisées par spectrométrie de masse à électrospray (ES-MS). Les masses moyennes calculées à partir de 2 estimations, sont de 3741,1 Da dans le cas de PT, et de 3736 et 3941 Da pour les polypeptides de la fraction FT.

Le nombre de cystéines libres et impliquées dans les ponts disulfures, a été déterminé par alkylation de la protéine par l'iodoacétamide, avant et après réduction, et comparaison des temps de rétention en RP-HPLC et des masses en ES-MS, des protéines alkylées avec la protéine native.

La protéine non-réduite alkylée présente un temps de rétention et une masse identiques à celle de la protéine native. En revanche, la protéine réduite puis alkylée présente un temps de rétention nettement différent de celui observé pour la protéine native (30 min au lieu de 42 min), et une masse de 4089,9 Da.

Il apparaît donc que cette protéine contient 6 cystéines, qui sont toutes impliquées dans 3 ponts disulfures.

Séquence complète de la protéine PT

10

15

20

25

30

35

La séquence complète de la protéine PT a été établie. La masse calculée à partir des 37 résidus de la protéine est 3741,4 Da, ce qui est identique, à l'erreur de mesure près, à celle déterminée par spectrométrie de masse (3741,1 Da) pour la protéine native. La valeur calculée pour la protéine alkylée par l'iodoacétamide (4090 Da) est également équivalente à celle obtenue expérimentalement (4089,9 Da). Ces résultats démontrent l'absence de modifications post-traductionnelles (glycosylations, phosphorylations...) de la protéine.

La séquence de la protéine PT présente une très forte homologie avec celle de l'albumine de pois PA1b [HIGGINS et al, J. Biol. Chem, 261(24), pp. 11124-11130, (1986)]. Les deux séquences ne diffèrent que par le remplacement du résidu valine en position 29 dans la protéine PT par une isoleucine dans la PA1b. Une forte similitude (65% d'identité) est également observée entre la protéine PT et la leginsuline de soja [WATANABE et al., Eur. J. Biochem., 15, pp. 224:1-167-72, (1994)]. En particulier, les 6 résidus cystéine, qui jouent un rôle

essentiel dans la structure des protéines, occupent des positions conservées.

La comparaison de ces 3 séquences est illustrée par la figure 7.

Ces résultats permettent de conclure que la responsable de la résistance protéine du pois aux charançons des céréales est similaire à la protéine PA1b décrite par HIGGINS. Cette protéine est synthétisée sous la forme d'une préproprotéine de 130 résidus (PA1) qui subit une maturation post-traductionnelle libérant protéine PA1b ainsi qu'une protéine de 53 résidus nommée PA1a [HIGGINS et al., J. Biol. Chem., 261(24), pp. 11124-11130, (1986)].

Le séquençage des 10 premiers résidus 15 terminaux de chacun des polypeptides toxiques de fraction F1 а également été réalisé. Les séquences obtenues sont identiques à celle de l'extrémité N-terminale de la protéine PT. Comme, d'autre part, les masses de ces polypeptides déterminées par ES-MS sont très proches de celle de la PT, il apparaît que ces 20 polypeptides représentent des isoformes de la PT.

EXEMPLE 3 - ACTIVITE ET STABILITE DES PROTEINES ENTOMOTOXIQUES EXTRAITES DU POIS

Activité :

5

10

L'activité entomotoxique des polypeptides de la fraction PT ou de la fraction F1 a été déterminée comme décrit à l'exemple 1 ci-dessus ; à la concentration de 1% dans la farine de blé (3mM), ces polypeptides ont pour le charançon une toxicité équivalente à celle de la farine de pois pure. Une concentration de 60 µM est suffisante pour empêcher toute infestation par les charançons.

Stabilité :

Les polypeptides de la fraction PT ou de la fraction F1, extraits à partir de graines sèches stockées

pendant plusieurs années, conservent leur activité entomotoxique. En outre, cette activité n'est pas affectée par un chauffage à 100°C.

Toxicité pour différents insectes :

La toxicité de la protéine PT pour la teigne de la farine Ephestia kuehniellea (Lepidoptera), et pour le puceron Acyrthosiphon pisum (Homoptera) a également été testée.

Les essais sur la teigne de la farine ont été

10 effectués sur des larves de premier et deuxième stade
d'Ephestia kuehniella alimentées sur des boulettes de
farine de blé contenant différentes concentrations de la
protéine PT (en mM par kg de farine de blé). Les
résultats sont illustrés par la Figure 8.

(O = Survie à 0 jour ;

15

20

25

▲ = Survie à 4 jours ;

 \square = Survie à 10 jours).

Ces résultats montrent que cette protéine est très toxique, dès la concentration de 0,25mM/kg.

Le puceron Acyrthosiphon pisum (Homoptera), a été nourri sur milieu artificiel contenant différentes concentrations de la protéine PT.

 $(\Box = 3,3 \mu M;$

 \triangle = 17 μ M;

 $= 46 \mu M ;$

 $O = 84 \mu M ;$

 \square = 100 μ M).

Les résultats, qui sont illustrés par la Figure 9, montrent qu'une importante mortalité apparaît dès la concentration de 46 µmolaire, mortalité qui est totale à 100 µmolaire.

REVENDICATIONS

1) Utilisation d'un polypeptide comprenant une

séquence répondant à la formule générale (I) suivante : $X_1CX_2CX_3CX_4CX_5CX_6CX_7 \ \ (I)$

5

10

25

- dans laquelle C représente un résidu cystéine, X_1 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 10 X₂ représente un acide aminé ou acides aminés, séquence de 2 à 5 acides aminés, X, représente une séquence de 4 à 10 acides aminés, X4 représente une séquence de 3 à 10 acides aminés, X5 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 4 acides aminés, X_6 représente une séquence de 7 à 15 acides aminés, X_7 représente un acide aminé ou une séquence de 2 à 10 acides aminés,
- 2) Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que X₁ représente un dipeptide, X₂ représente un tripeptide, X₃ représente un heptapeptide, X₄ représente un tétrapeptide, X₅ représente un acide aminé, X₆ représente un nonapeptide, et X₇ représente un pentapeptide.
 - 3) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que :
 - X_1 répond à la séquence y_1y_2 dans laquelle y_1 et y_2 représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, ou bien y_1 représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, et y_2 représente l'acide glutamique ou l'acide aspartique ; et/ou
- séquence y₃y₄y₅ dans répond à la représente la glutamine ou l'asparagine, et y4 et 30 aminé choisi un acide représentent chacun glycine, la thréonine, l'alanine, la sérine, la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine; et/ou
- 35 X_3 répond à la séquence $y_6y_7y_8y_9y_{10}y_{11}y_{12}$ dans laquelle y_6 représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la

sérine, la glycine, et la thréonine, y_7 , y_{11} , et y_{12} représentent chacun la proline, y_8 représente un acide aminé choisi parmi la phénylalanine, le tryptophane, et la tyrosine, y_9 représente l'acide aspartique ou l'acide glutamique, y_{10} représente un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine; et/ou

- X₄ répond à la séquence y₁₃y₁₄y₁₅y₁₆, dans laquelle y₁₃, y₁₄, y₁₅, y₁₆, représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, ou bien y₁₄ représente un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, y₁₃ et y₁₅ représentent chacun un acide aminé basique, et y₁₆ représente l'acide aspartique ou l'acide glutamique; 15 et/ou
 - X₅ représente un acide aminé basique ; et/ou
 - X_6 répond à la séquence $y_{17}y_{18}y_{19}y_{20}y_{21}y_{22}y_{23}y_{24}y_{25}$, dans laquelle y_{17} , y_{19} , y_{21} , et y_{23} représentent chacun un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine,
- et la méthionine, y_{18} représente la proline, y_{20} et y_{24} représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine, y_{22} représente un acide aminé choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, la méthionine, la phénylalanine,
- le tryptophane, et la tyrosine, et y_{25} représente un acide aminé choisi parmi la phénylalanine, le tryptophane, et la tyrosine ; et/ou
- X_7 répond à la séquence $y_{26}y_{27}y_{28}y_{29}y_{30}$ dans laquelle y_{26} représente un acide aminé basique, ou un acide aminé 30 choisi parmi la valine, la leucine, l'isoleucine, et la méthionine, y_{27} représente l'asparagine ou la glutamine ou un acide aminé basique, y_{28} représente la proline, et y_{29} et y_{30} représentent chacun un acide aminé choisi parmi l'alanine, la sérine, la glycine, et la thréonine.
- 4) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le

polypeptide utilisé comme insecticide présente au moins 60% d'identité avec une quelconque des isoformes d'une albumine PA1b.

- 5) Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide est choisi dans le groupe constitué par les albumines PAlb et les leginsulines.
 - 6) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que ledit polypeptide est utilisé pour protéger des graines de céréales ou des produits dérivés de celles-ci, contre des insectes ravageurs.

10

15

20

- 7) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que ledit polypeptide est utilisé pour protéger des plantes contre les insectes ravageurs des graines de céréales.
- 8) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que ledit polypeptide est utilisé à une concentration de $10\mu M$ à 100mM.
- 10) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce qu'elle comprnd le traitement du produit à protéger avec une préparation comprenant ledit polypeptide.
- 25 11) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisée en ce quelle comprend la production d'une plante transgénique, transformée par au moins un gène codant pour ledit polypeptide, et exprimant ce dernier dans au moins un de ses tissus ou organes.
 - 12) Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que ladite plante transgénique est une céréale.
- 13) Plante transgénique telle que définie dans35 une quelconque des revendications 11 ou 12.

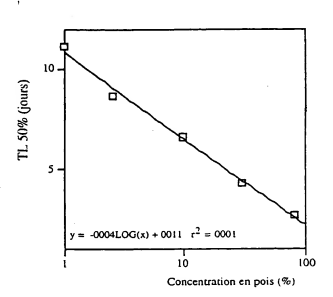


FIGURE 1

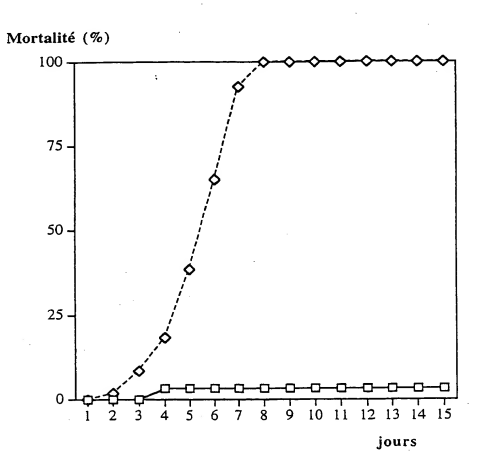


FIGURE 2

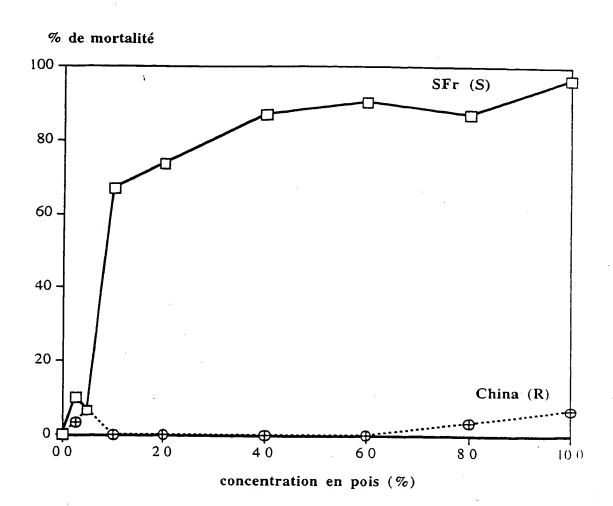


FIGURE 3

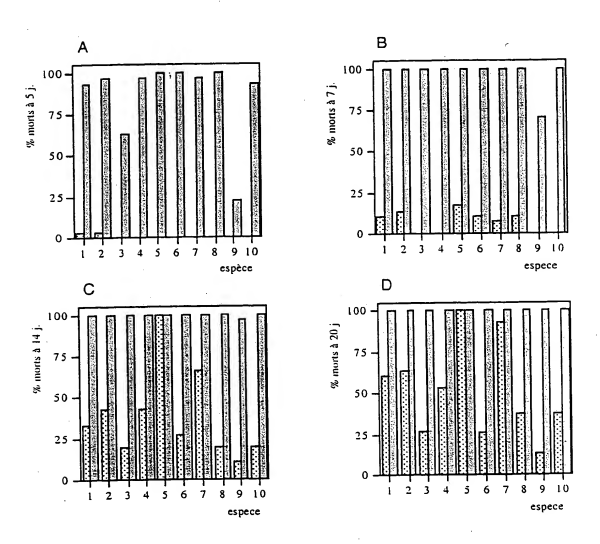


FIGURE 4

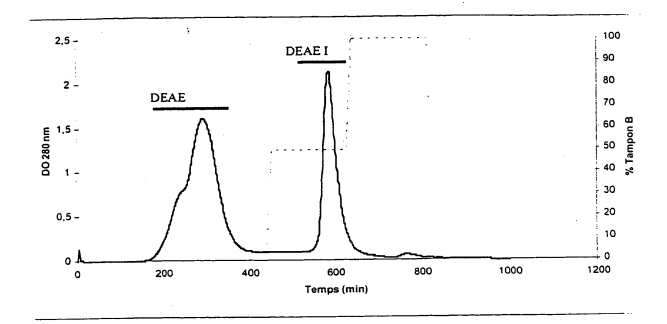


FIGURE 5

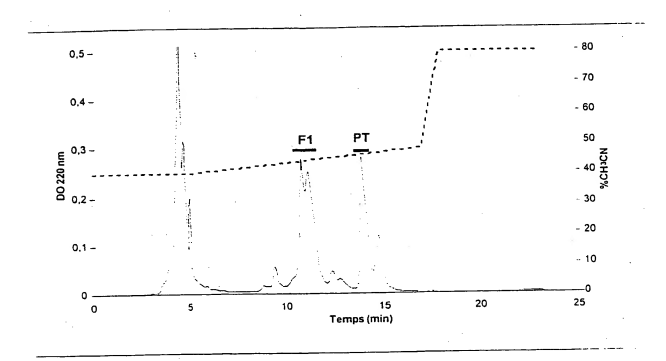
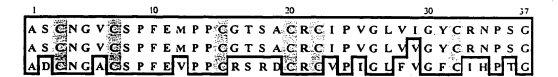


FIGURE 6

Protéine PT PA1b Leginsuline



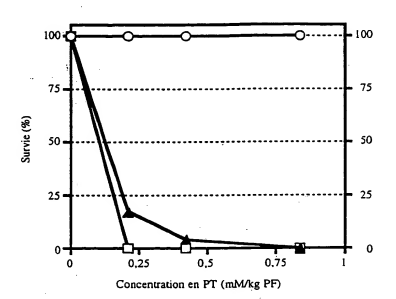


FIGURE 8

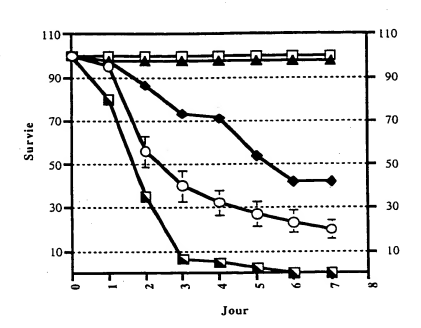


FIGURE 9